PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

02-196769

(43) Date of publication of application: 03.08.1990

(51)Int.Cl.

C07C311/08 C07C311/09 // A61K 31/18 A61K 31/18 A61K 31/18

(21)Application number: 01-016994

(71)Applicant: HISAMITSU PHARMACEUT CO INC

(22)Date of filing:

25.01.1989

(72)Inventor: TSUJI MASAYOSHI

INOUE TOSHITAKA

IKESUE KOICHI

FUJIMOTO NORIYUKI

NODA KANJI

(54) NEW SULFONANILIDE DERIVATIVE

(57) Abstract:

NEW MATERIAL: The sulfonanilide derivative of formula I [R1 is lower alkyl or (substituted) phenyl; R2 is lower alkyl or lower haloalkyl; R3 is lower alkyl or (substituted) phenyl; X is -SO2NH-, -CONH-, -CH=N- or -CH2NH].

EXAMPLE: 4-(p-Chlorophenylsulfonylamino)-2-

phenoxymethane sulfonanilide.

USE: Useful as a safe medicine having excellent antiinflammatory action, analgesic action and blood platelet
coagulation inhibiting action and free from side effects.
PREPARATION: The compound of formula I can be
produced e.g. according to the reaction formula by reacting
a compound of formula II (Hal is halogen) with a compound
of formula III in a solvent (e.g. dichloromethane).

平2-196769 ⑩ 公 開 特 許 公 報(A)

®Int. Cl. 5 C 07 C 311/08 識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成2年(1990)8月3日

// A 61 K 31/18

 $\begin{smallmatrix} A & A & H \\ A & B & E \end{smallmatrix}$

8217-4H 8217-4H

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全4頁)

図発明の名称

新規なスルホンアニリド誘導体

頭 平1-16994 ②特

願 平1(1989)1月25日 @出

佐賀県鳥栖市曽根崎町992-13 ıΕ 孨 ⑫発 明 者 辻 福岡県久留米市津福本町1473-10 孝 井 上 寿 明 者 @発 佐賀県佐賀郡諸富町山領193-1 公 @発 明 者 池 末 典 行 @発 明 本

野田 寬 治 明 者 ⑫発 久光製薬株式会社 ②出 顋

佐賀県鳥栖市桜町1175-3 福岡県筑紫野市大字常松320-93

佐賀県鳥栖市田代大官町408番地

明細書

- 1. 発明の名称 新規なスルホンアニリド誘導体
- 2. 特許請求の範囲 一般式

(式中、R1は低級アルキル基、無置換又は置換フ ェニル基を、R®は低級アルキル基、低級ハロアル キル基を、R3は低級アルキル基、無置換又は置換 フェニル基を、Xは -SOzNH-基、-CONH-基、-CH=N-基、-CHzNH-基を意味する)で表わされるスルホ ンアニリド誘導体。

3. 発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は抗炎症作用、鎮痛作用及び血小板凝集 抑制作用を有する医薬品として有用な新規スルホ ンアニリド誘導体に関するものである。

従来の技術

抗炎症作用及び鎮痛作用を有するスルホンアニ リド誘導体としては、たとえば特開昭49-42 6 4 0, 特開昭 5 5 - 2 0 7 7 7, 特開昭 6 1 -10548等に報告されている。しかしながらこ れらの化合物は抗炎症薬あるいは鎮痛薬として必 ずしも満足すべきものとは言い難い。また本発明 のスルホンアニリド誘導体に関しては全く開示が なく、それを示唆する記載もない。ましてや抗炎 症作用、鎮痛作用及び血小板凝集抑制作用を有し ていることはもちろん知られていない。

発明が解決しようとする問題点

アスピリン、インドメタシン、ピロキシカム等 に代表される非ステロイド系消炎薬は、強力な抗 炎症作用をもつ反面、胃腸管障害等の副作用も認められている。また比較的安全性の高いイブプロフェン等の消炎薬は、副作用が少ない反面、必ずしもその効力は十分とは言い難い、従って、よりすぐれた抗炎症・鎮痛作用を有し、しかも胃腸管障害等の副作用のより少ない薬物が望まれていた。

問題を解決するための手段

本発明者らは、優れた抗炎症作用、鎮痛作用及び血小板凝集抑制作用等を有し、しかも副作用の少ない薬物を得る目的で鋭意研究したところ、ある種のスルホンアニリド誘導体が該目的に合致することを見い出し、本発明を完成した。

本発明のスルホンアニリド誘導体は下記一般式 (!)

$$R^3-X$$

$$NHSO_2R^2$$
(I)

一般式(!)で示される化合物を医薬として用いる場合は、そのままあるいは医薬として許容される塩類もしくは公知の賦形剤等と共に錠剤、散剤、カプセル剤、注射剤、坐剤等の適宜の剤形として経口的または非経口的に安定に投与することができる。投与量は症状、投与対象の年齢・性別等を考慮して個々の場合に応じて適宜決定されるが、化合物(!)を1回量1~300曜程度、1日約1~3回程度投与するのが好都合である。

次に本発明化合物の製造法について述べる。本 発明の化合物は下記に記載する方法によって収率 よく得ることができるが、本発明の範囲はこれら に限定されるものではない。

製造法1

$$\begin{array}{c|c} R^{3}-X & \xrightarrow{O-R^{1}} & \xrightarrow{R^{2}-SO_{2}-Ha1} & \xrightarrow{R^{3}-X} & \xrightarrow{O-R^{1}} & \\ \hline (II) & & & & & & & & & & & \\ \end{array}$$

(式中、R¹は低級アルキル基、無置換又は置換フェニル基を、R²は低級アルキル基、低級ハロアルキル基を、R³は低級アルキル基、無置換又は置換フェニル基を、Xは -SO₂NH-基、-CONN-基、-CH=N-基、-CI₂NH- 基を意味する)で表わされるスルホンアニリド誘導体に関するものである。

上記一般式(1)について更に具体的に説明する。
低級アルキル基とは、メチル、エチル、ロープ・ロール、iso ープ・チル、iso ープ・チル、tertープ・チル、ローベンチル、ローへキシル等の炭素数1~6個のアルキル基を、では級アルキルをとはフルオロメチル、ジフルオロメチル、トリフルオロメチル、2、2、2ートリフルオロメチル、トリフルオロメチル、2、2、2ートリフルオロメチル・トリフルオロメチルをで置換基とは、コープ・カーが変換を変換する。
の低級アルキシ、tertープトキシをで変素数1~6個の低級アルコキシをので表数である。

(式中、R¹、R²、R³、 X は前記と同じ意味を有し、 Hal はハロゲン原子を意味する)

反応は、一般式(II)で表わされる化合物と一般式(III)で表わされる化合物をジクロロメタン。クロロホルム。ベンゼン、トルエン、ピリジン。エチルエーテル、ジオキサン、テトラヒドロフラン等の常用の溶媒中行われる。反応温度は特に限定されずに、冷却下、常温、加温下または加熱下に反応を行うことができる。反応に要する時間は反応温度によって異なるが、通常 0.5 ~ 1 2 時間程度である。

製造法 2

(式中、R¹、R²、R³、 X は前記と同じ意味を有する)

Xが - SO : NII - 基の場合は、一般式(IV)で表わされる化合物を、製造法 I の方法と実質的に同様にして行い(I)を得ることができる。

Xが-CONH·基の場合は、一般に用いられるアミンのアシル化反応によって、(N)より(I)を得ることができる。

X が-CH=N-基の場合は、(Ⅳ)とカルボニル化合 物との脱水反応によって(1)を得ることができる。

Xが - Cll 2 NII - 基の場合は、上記(IV)とカルボニル化合物との脱水反応物を一般に用いられる種々の還元剤(たとえば Na BH a. Li A 1 H a. ラネーニッケル、PtO 2 等)によって還元し(!)を得ることができる。

実施例

以下に実施例を示し、本発明を更に具体的に説明する。勿論、本発明はこれら実施例のみに限定されるものではない。

実施例 1

4-アミノー2-フェノキシメタンスルホンアニリド1.40g及びピリジン0.37mlをジクロロメタン50mlに加え0℃に冷却し、Pークロロフェニルスルホニルクロライド1.06gを10分間で加え、その混合物を一夜攪拌した。次いで10%NaOH水で抽出し希塩酸で酸性化した。生成物をジクロロメタンを滅圧留去すると、4-(Pークロフェニルスルホニルアミノ)-2-フェノキシメタンスルホンアニリド0.81gを得た。

この物質の融点及び元素分析値は次の通りであった。

融 点 180~182℃

元素分析値 C1.0H1.7C1N2O5S2として 計 質 値 C:50.39 H:3.78 N:6.18 実 測 値 C:50.50 H:3.78 N:6.16

実施例 2

3,5-ジ-tert-プチル-4-ヒドロキシベン

ズアルデヒド1.17g、4-アミノ-2-フェノキシメタンスルホンアニリド1.40g及び触媒量のP-トルエンスルホン酸をトルエン50mlに加え、ディーンスタークトラップを用いて12時間還流した。次いでトルエンを滅圧留去し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒=ジクロリメタン)にて分離稽製すると、4-(3′、5′ージーtertーブチルー4ーヒドロキシベンジリデンイミノ)-2-フェノキシメタンスルホンアニリド1.63gを得た。

この物質の融点及び元素分析値は次の通りであった。

融 点 171~172℃

元素分析値 C18H34N2O4Sとして

計 算 値 C:67.99 H:6.93 N:5.66

実 測 値 C:68.13 H:6.90 N:5.82

実施例3~10

製造法 1 及び製造法 2 の方法により次表の本発明化合物を合成した。

R ³ -X O-R ¹ NHSO ₂ R ²								
実施例 Na.	R1	R²	R ³	х	融点 (℃)			
3	\bigcirc	-CH ₃	CH₃-	4-S0zNH-	150~151			
4		-CH ₃	\bigcirc	4-CONH-	167~168			
5	-Cı	-CF ₃	\bigcirc	4-CONII-	170~172			
6	-CH ₃	-CH3	HO- t-Bu	5-CH=N-	140~142			
7	-CH₃	-CH₃	HO-E-Bu	5-CHzNH-	123~125			
8	-СН 2	-CH3	HO-E-Bu	4-CH=N-	102~104			

実施例 Na.	R¹	Rz	Кэ	х	融点 (°C)
9	-сн₃	-СН₃	HO-L-Bu	4-CH₂NH-	152~154
10	\Diamond	-CII ₃	t-Bu HO————————————————————————————————————	4-CH _z NH-	137~139

(※上記表中、R³のt-Buはtertープチル基を意味する)

発明の効果

種々の薬理実験より本発明化合物は、優れた抗 炎症作用、鎮痛作用及び血小板凝集抑制作用を有 し、しかも副作用が少なく安全であることが判明 した。従って、本発明化合物は優れた抗炎症作用、 鎮痛作用及び血小板凝集抑制作用を有する医薬品 として有用な化合物である。

> 特許出願人 久光製薬株式会社 代表者 中富博路

